(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. September 2002 (19.09.2002)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 02/072509 A1

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07C 5/22,

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP02/00708

(22) Internationales Anmeldedatum:

24. Januar 2002 (24.01.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 101 03 708.2 26. Januar 2001 (26.01.2001) DI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): WEGNER, Christoph [DE/DE]; Weinstr. 6J, 67281 Kirchheim (DE). JOHN, Michael [DE/DE]; Maulbeerweg 12, 67245 Lambsheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f
 ür Änderungen der Anspr
 üche geltenden
 Frist; Ver
 öffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: THERMAL ISOMERIZATION OF LYCOPENE

(54) Bezeichnung: THERMISCHE ISOMERISIERUNG VON LYCOPIN

(57) Abstract: The invention relates to a method for the thermal isomerization of a mixture of all-E-lycopene and its Z-isomers in any combination, producing an increase in the all-E content. Said method is characterized in that the isomerization takes place in a polar solvent, in which lycopene is poorly soluble.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur thermischen Isomerisierung einer Mischung von all-E-Lycopin und seiner Z-Isomere in beliebiger Zusammensetzung unter Steigerung des all-E-Anteils, das dadurch gekennzeichnet ist, dass die Isomerisierung in einem polaren Lösungsmittel stattfindet, in dem Lycopin nur schwer löslich ist.

Thermische Isomerisierung von Lycopin

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur thermischen Isomerisierung einer Mischung von all-E-Lycopin und seiner Z-Isomere in beliebiger Zusammensetzung. Lycopin ist ein Carotinoid, das natürlich u.a. in der Tomate vorkommt.

10

Es gibt bis heute keine Methode, mit der man ein Gemisch von Z-Isomeren oder auch einzelne Z-Isomere von Lycopin effizient in die all-E-Form überführen kann. Versuche dieses photochemisch oder thermisch zu tun, führen stets zu einem Gemisch verschiedener Lycopin-Isomere.

- Die verstärkte Bildung von Z-Isomeren bei den bisherigen Versuchen, Lycopin photochemisch oder thermisch in die all-E-Form zu überführen, ist darauf zurückzuführen, dass das Lycopinmolekül stark S-förmig verdrillt ist. Somit gewinnt das Lycopin als all-E-Isomer nur einen geringen thermodynamischen Energievorteil, der bei Carotinoiden, die planare Konformation besitzen, signifikant höher liegt als bei den entsprechenden Z-Isomeren. Diese lassen sich dann oft thermisch in die all-E-Form isomerisieren (z.B. Astaxanthin). Lycopin, welches diesen Energievorteil der all-E-Form nicht besitzt, bildet daher ein Isomerengleichgewicht, in dem all-E-Lycopin im Vergleich zu den vielen möglichen Z-Isomeren eine energetisch nahezu gleichberechtigte Isomerenform ist, mit der Folge stark sinkender all-E-Werte bei Isomerisiserungsversuchen (abfallend bis Erreichen des Gleichgewichts).
- Bei der Synthese von Lycopin entstehen bis zu 50 % Z-Isomere, was darauf zurückzuführen ist, dass das eingesetzte C_{15} -Phosphonium, welches zweimal an C_{10} -Dialdehyd angeknüpft wird, ein E/Z-Ver-

2

'hälthis von 4:1 besitzt und der ebenfalls eingesetzte C_{10} -Dialdehyd ein E/Z-Verhältnis von 96:4 bis 97:3 aufweist.

Im weiteren versteht man unter E/Z-Lycopin, all-E-Lycopin mit 5 einem beliebigen Anteil an Z-Isomeren.

Aus diesem Grund setzen <u>alle</u> beschriebenen Synthesen von all-E-Lycopin (z.B. EP 895 997, EP 382 067) darauf, schon während der Synthese die Bildung von Z-Isomeren zu verhindern. Möglich 10 ist dies nur durch aufwendige Synthesen, in die teilweise auch E-isomerenreine, teure Bausteine eingebracht werden müssen.

In der EP 382 067 ist ein Verfahren beschrieben, nach dem C15-Phosphoniumsalze niederer Alkansäuren als Zwischenprodukte

15 hergestellt werden, da die Salze starker Säuren grundsätzlich schlechte E/Z-Selektivitäten und geringe Ausbeuten von Lycopin ergeben. Die Salze der Alkansäuren müssen vor der abschließenden Wittig-Olefinierung in einem aufwendigen Verfahren mittels Anionenaustausch wieder in die Chloride überführt werden. Zur

20 Erzielung eines hohen E/Z-Verhältnisses im Lycopin ist zusätzlich eine Abtrennung von (Z)-Anteilen des Phosphoniumsalzes durch Kristallisation erforderlich.

Aufgabe der Erfindung war es eine effiziente Isomerisierungs-25 methode der Z-Form in die all-E-Form zu entwickeln, die die im Stand der Technik beschriebenen Nachteile nicht aufweist sowie den Einsatz der kostengünstigeren E/Z-Synthesebausteine ermöglicht.

30 Erfindungsgemäß gelöst wurde die Aufgabe durch ein Verfahren zur thermischen Isomerisierung einer Mischung von all-E-Lycopin und seiner Z-Isomere in beliebiger Zusammensetzung unter Steigerung des all-E-Anteils, das dadurch gekennzeichnet ist, dass die Isomerisierung in einem polaren Lösungsmittel stattfindet, in dem 35 Lycopin nur schwer löslich ist.

Gegenstand der Erfindung ist somit ein Verfahren zur thermischen Isomerisierung von all-E-Lycopin und seinen Z-Isomeren in beliebiger Zusammensetzung unter Steigerung des all-E-Anteils, dadurch gekennzeichnet, dass die Isomerisierung in einem polaren Lösungsmittel stattfindet.

Die bisherigen Versuche, Lycopin zu isomerisieren, wurden stets in Lösungen durchgeführt. Da die thermodynamische Stabilität

45 des all-E-Isomeren des Lycopins durch eine sehr verdrillte Konformation aber hier keinen oder nur einen verschwindend

3

geringen energetischen Vorteil hat, stellte sich stets ein Gemisch von vielen Z-Isomeren ein.

In dem erfindungsgemäßen Verfahren wird eine Suspension von 5 Lycopin in einem polaren Lösungsmittel, in dem Lycopin nur schwer löslich ist eingesetzt.

Als polare Lösungsmittel werden Alkohole, wie C₁-C₈-Alkohole, Diole, Polyole, Amide, Carbonate, Sulfoxide oder Wasser ein10 gesetzt.

 $C_1-C_8-Alkohole$ sind beispielsweise Methanol, Ethanol, Ethylen-glykol, Glycerin, Propanol, Isopropanol, Butanol, tert.-Butanol, Pentanol, Hexanol, Heptanol oder Octanol, vorzugsweise werden

- 15 Methanol, Ethanol oder Butanol eingesetzt. Als Diol kann beispielsweise Ethylenglykol eingesetzt werden. Unter Polyolen versteht man beispielsweise Polyethylenglykol. Amide sind beispielsweise Formamid, Acetamid, Methylformamid, Methylacetamid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid oder γ-Butyrolacton. Unter
- 20 Carbonaten versteht man beispielsweise Ethylencarbonat oder Propylencarbonat. Als Sulfoxid kann beispielsweise Dimethylsulfoxid verwendet werden.

Der Effekt, dass all-E-Lycopin sehr viel besser kristallisiert 25 als die Z-Isomere wird in dem erfindungsgemäßen Verfahren in einem Lösungsmittel, in dem sich Lycopin fast nicht löst ausgenutzt. Hierzu muß das Lösungsmittel so polar sein, dass sich die Z-Isomere kaum in Lösung aufhalten können, sondern durch Oberflächenaffinität sich als amorphe bzw. ölige Schicht um die

- 30 all-E-Kristalle legen. In diesem Fall ist bei ausreichend hoher Temperatur eine selektive Isomerisierung der Z-Isomere in dieser Schicht möglich, da die im Kristall gebundenen all-E-Isomere eine wesentlich höhere Isomerisierungsaktivierungsenergie besitzen. Durch die lokale Nähe zu den all-E-Kristallen wird ein im stetig
- 35 dynamischen Isomerisierungsprozess immer wieder zufällig entstehendes all-E-Isomer sofort in den Kristall integriert und damit einer Rückisomerisierung in eine Z-Form entzogen. In Summe kann man das Isomerisierungsgleichgewicht so zum all-E-Isomer hin verschieben.

40

Vorzugsweise sollte die Löslichkeit von Lycopin bei Raumtemperatur unter 0,1 % liegen. Die Isomerisierungstemperatur liegt zwischen 40 und 180°C, vorzugsweise zwischen 60 und 120°C. Die Isomerisierung kann sowohl unter Normaldruck als auch unter

45 Druck, vorzugsweise bei Drücken von 1 bis 6 bar durchgeführt werden.

4

 Zur Herstellung einer Suspension von Lycopin in einem polaren Lösungsmittel, in dem sich Lycopin nur schwer löst, wird direkt nach der Wittig-Reaktion per destillativem Lösungsmittelaustausch auf dieses Lösungsmittel umgestellt oder die Wittig-Reaktion zum
 5 Lycopin wird direkt in diesem polaren Lösungsmittel durchgeführt.

Nun kann in verschiedenen Mengenverhältnissen Lycopin zum polaren Lösungsmittel, vorzugsweise als 5 bis 20 %ige Suspension von Lycopin im polaren Lösungsmittel unter Erhitzen isomerisiert 10 werden.

Nun können sich drei verschiedene Varianten anschließen: Zum einen kann die Suspension direkt unter Erhitzen isomerisiert werden. Alternativ wird das Volumen an abdestilliertem Dichlormethan durch Zugabe von Alkohol, beispielsweise Methanol ersetzt und anschließend durch Erhitzen isomerisiert. Bei der dritten Variante wird ein Lösungsmitteltausch auf beispielsweise n-Butanol vorgenommen und dann isomerisiert.

20 Ausgewertet werden können die Versuche, indem man die Kristalle nach Abkühlen der Suspension abfiltriert, nachwäscht, trocknet, auswiegt und per UV-Messung den Gehalt bestimmt.

Erzeugt man beispielsweise durch Lösungsmitteltausch von z.B.

25 Dichlormethan, in dem Lycopin synthetisiert wird, auf Methanol eine solche Suspension, in der eine beliebige Mischung von all-E-Lycopin mit Z-Isomeren vorliegen kann, und erhitzt diese unter Rückfluss oder auch unter Überdruck auf höhere Temperaturen, so unterliegen nur die nicht-kristallinen Lycopinisomere einer

- 30 permanenten Isomerisierung, nicht hingegen das Lycopin, welches im Kristall (all-E) eingebaut ist. Immer wenn sich das frei vorliegende Z-Isomer in ein all-E-Isomer umwandelt, wird es in den Kristall eingebaut und ist somit keiner Rückisomerisierung mehr zugänglich.
- Eine Mischung von 50 % all-E-Lycopin mit 50 % Z-Isomeren konnte so bis auf einen all-E-Gehalt von 75 % gesteigert werden. Eine vollständige Isomerisierung lässt sich nicht erreichen, da das 5Z-Isomere ähnlich gut kristallisiert wie all-E-Lycopin, so
- 40 dass das Verhältnis von all-E zu 52 nicht beeinflusst werden kann. Alle anderen Isomere wandeln sich in diese beiden um. Die Kristallausbeute nach Abfiltration an Lycopin konnte so um 27 bis 35 % gesteigert werden.
- 45 Da Lycopin in den meisten Lösungsmitteln nur schwer löslich ist, kann dieses Verfahren prinzipiell in fast jedem Lösungsmittel durchgeführt werden. Die einzige Bedingung ist, dass bei der

gewählten Isomerisierungstemperatur mehr als 70 %, besser mehr als 90 %, des all-E-Lycopins in kristalliner Form vorliegen müssen.

- 5 Durch das Entstehen größerer, definierter Kristalle während der Isomerisierung nahm die Reinheit der Kristalle erheblich zu. In der Folge konnten schon nach der ersten Kristallisation Phosphorwerte von <100 ppm erzielt werden. Die ist höchst erstaunlich, da aus einer Lösung kristallisiert wurde, in
- 10 der sich zwei Äquivalente Triphenylphosphan befanden. Normale Lycopin-Qualitäten (ohne Isomerisierung) besitzen um die 1000 ppm Phosphor.

Insgesamt lassen sich damit die folgenden Vorteile durch die 15 erfindungsgemäße thermische Isomerisierungsmethode für Lycopin erzielen:

- deutlich höhere Kristallausbeute an kristallinem Lycopin
- bei der Synthese von Lycopin können kostengünstigere Einsatz stoffe eingesetzt werden, da diese nicht mehr E-isomerenrein sein müssen
 - Steigerung des all-E-Anteils
 - Steigerung des Gehaltes
- 25 Die folgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern, ohne sie jedoch darauf einzuschränken

Beispiele

30 Beispiel 1

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C Methanol (330 ml) gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert (als

- 35 Azeotrop mit MeOH, 94:6), wobei das abdestillierende Dichlormethanvolumen kontinuierlich durch in den Reaktor einlaufendes
 Methanol ersetzt wurde. Die entstandene Suspension von Lycopin
 in Methanol wurde nun 40 h unter Rückfluss erhitzt, wobei nach
 16 h und nach 40 h eine HPLC-Analyse durchgeführt wurde: Nach
- 40 16 h lag der all-E-Anteil schon bei 67 % und nach 40 h bei 68 %. Der 5Z-Anteil lag die ganze Zeit konstant bei 18 %. Die Suspension wurde nun auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 42,3 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von
- 45 86 % und einem all-E-Anteil von 76,3 % isoliert werden. Dies entspricht 36,4 g Lycopin.

6

*Beispiel 2

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C Methanol (330 ml)

5 gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert (als Azeotrop mit MeOH, 94:6). Die entstandene Suspension von Lycopin in Methanol wurde nun 40 h unter Rückfluss erhitzt, wobei nach 16, 23 und 40 h eine HPLC-Analyse durchgeführt wurde: Nach 16 h lag der all-E-Anteil bei 64 %, nach 23 h bei 66 % und nach 40 h

10 bei 71 %. Die Suspension wurde nun auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 42,3 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von 92 % und einem all-E-Anteil von 73,4 % isoliert werden. Dies entspricht 38,9 g Lycopin.

Beispiel 3

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C Methanol (330 ml)

20 gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert (als Azeotrop mit MeOH, 94:6), wobei das abdestillierende Dichlormethanvolumen kontinuierlich durch in den Reaktor einlaufendes Methanol ersetzt wurde. Die entstandene Suspension von Lycopin in Methanol wurde nun 12 h unter Eigendruck (ca. 3 bar) auf

25 95°C erhitzt. Die Suspension wurde danach auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 39,4 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von 97 % und einem all-E-Anteil von 81,2 % isoliert werden. Dies entspricht 38,2 g Lycopin.

Beispiel 4

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C Methanol (330 ml) .

35 gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert (als Azeotrop mit MeOH, 94:6). Die entstandene Suspension von Lycopin in Methanol wurde nun 12 h unter Eigendruck (ca. 3 bar) auf 95°C erhitzt. Die Suspension wurde danach auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 44,0 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von 99 % und einem all-E-Anteil von 79,6 % isoliert werden. Dies entspricht 43,6 g Lycopin.

30

7

Beispiel 5

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C Methanol (330 ml) 5 gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert (als Azeotrop mit MeOH, 94:6), wobei das abdestillierende Dichlormethanvolumen kontinuierlich durch in den Reaktor einlaufendes Methanol ersetzt wurde. Die entstandene Suspension von Lycopin in Methanol wurde nun 6 h unter Eigendruck (ca. 5 bar) auf 120°C erhitzt. Die Suspension wurde danach auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 40,3 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von 85 % und einem all-E-Anteil von 87,5 % isoliert werden. Dies entspricht 35,3 g Lycopin.

15

Beispiel 6

Zu einer Lösung von Lycopin (44,0 g) mit einem all-E-Gehalt von 53 % in Dichlormethan (317 g) wurde bei 40°C 1-Butanol (330 ml) gegeben und das Dichlormethan anschließend abdestilliert, wobei das abdestillierende Dichlormethanvolumen kontinuierlich durch in den Reaktor einlaufendes 1-Butanol ersetzt wurde. Die entstandene Suspension von Lycopin in 1-Butanol wurde nun 15 h auf 95°C erhitzt. Die Suspension wurde danach auf 0°C abgekühlt, abfiltriert und mit Methanol gewaschen (4 x 100 ml). Nach Trocknen im Stickstoffgas-Strom konnten 32,9 g Lycopin-Kristallisat mit einem Gehalt von 100 % und einem all-E-Anteil von 87,8 % isoliert werden. Dies entspricht 32,9 g Lycopin.

30 Beispiel 7

Vergleich: Ohne den Isomerisierungsschritt konnte lediglich eine Auswaage an kristallinem Lycopin von 30,0 g mit einem Gehalt von 95 % und einem all-E-Anteil von 75,6 % erzielt werden. Dies entspricht 28,5 g Lycopin.

40

45

Patentansprüche

- Verfahren zur thermischen Isomerisierung einer Mischung von all-E-Lycopin und seiner Z-Isomere in beliebiger Zusammensetzung unter Steigerung des all-E-Anteils, dadurch gekennzeichnet, dass die Isomerisierung in einem polaren Lösungsmittel stattfindet.
- 10 2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Isomerisierung zwischen 60 und 180°C stattfindet.
- Verfahren gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Löslichkeit von all-E-Lycopin bei Raumtemperatur in dem polaren Lösungsmittel kleiner 0,1 % liegt.
 - 4. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel C₁-C₈-Alkohole, Diole, Polyole, Amide, Carbonate, Sulfoxide oder Wasser verwendet werden.
 - 5. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass als Lösungsmittel Methanol, Ethanol, Isopropanol oder Butanol verwendet werden.
- Verfahren gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass bei der gewählten Isomerisierungstemperatur mehr als 70 % des all-E-Lycopins in kristalliner Form vorliegt.

35

30

20

40

45



PCT/EP 02/00708

A. CLASSIF IPC 7	CO7C5/22 CO7C11/21						
A searding to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ation and IPC	• •				
	SEARCHED	alon and it o					
	cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)					
IPC 7	C07C						
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	such documents are included in the fields sea	arched				
Flectronic da	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)					
	ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, BEILS						
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages	Relevant to claim No.				
Α	EP 0 382 067 A (HOFFMANN LA ROCHI 16 August 1990 (1990-08-16) cited in the application the whole document	1					
A	EP 0 895 997 A (BASF AG) 10 February 1999 (1999-02-10) cited in the application the whole document	1					
		·					
Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.				
° Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte	ernational filing date				
	or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cited to understand the principle or theory, underlying the						
	considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention						
.r. docum	filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone						
which citatio	which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the						
	O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document is combined with one or more other such document of the combination being obvious to a person skilled						
P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed in the art. *& document member of the same patent family							
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report							
2	23 July 2002	29/07/2002					
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer					
	European Palent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Goetz, G					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

on patent family members

Inte Ta	Application No	
PCT EP	02/00708	

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
EP 0382067	A	16-08-1990	AT DE DK EP JP JP US US	131170 T 59009933 D1 382067 T3 0382067 A1 2235894 A 2553212 B2 5166445 A 5208381 A	15-12-1995 18-01-1996 22-01-1996 16-08-1990 18-09-1990 13-11-1996 24-11-1992 04-05-1993	
EP 0895997	Α	10-02-1999	DE EP JP US	19734446 A1 0895997 A1 11130787 A 6187959 B1	11-02-1999 10-02-1999 18-05-1999 13-02-2001	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Ó	ntel	ona	es	Aktenzeichen
Y	PCT/	/EP	0	2/00708

		1 101/11 0	-/ 00/ 00					
A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07C5/22 C07C11/21								
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK								
	RCHIERTE GEBIETE							
Recherchier IPK 7	Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)							
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so							
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)					
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, BEILS	TEIN Data, CHEM ABS Da	ata					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.					
А	EP 0 382 067 A (HOFFMANN LA ROCHE 16. August 1990 (1990-08-16) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1						
А	EP 0 895 997 A (BASF AG) 10. Februar 1999 (1999-02-10) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	1						
Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen								
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A* Veröffentlichung, die den altgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist an oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "X* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung sdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ein Benutzung, die vor dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht, definiert, ahren Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung mit elner oder mehreren anderen Veröffentlichung nicht als nur gerinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden veröffentlichung mit elner oder mehren anderen veröffentlichung mit elner oder mehren veröffentlichung won besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet veröffentlichung mit elner oder mehren anderen veröffentlichung mit elner oder mehren veröffentlichung mit elner oder mehren veröffentlichung diese Veröffentlichung dieser Kangahmen bezieht veröffentlichung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zum verständnis des der Erfindung zum verständnis des der Erfindung zum ver								
Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 23. Juli 2002 29/07/2002								
	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter						
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Goetz, G							

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentli die ben Palentfamilie gehören

Interpretes Aktenzeichen
PCT 22 02/00708

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokumen	Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument			Mitglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung	
EP 0382067	A	16-08-1990	AT DE DK EP JP JP US US	131170 T 59009933 D1 382067 T3 0382067 A1 2235894 A 2553212 B2 5166445 A 5208381 A	15-12-1995 18-01-1996 22-01-1996 16-08-1990 18-09-1990 13-11-1996 24-11-1992 04-05-1993	
EP 0895997	Α	10-02-1999	DE EP JP US	19734446 A1 0895997 A1 11130787 A 6187959 B1	11-02-1999 10-02-1999 18-05-1999 13-02-2001	

THIS PAGE BLANK (USPTO,